BENZODIAZEPINE DERIVATIVE AND ITS PREPARATION

Patent number: JP57131791
Publication date: 1982-08-14

Inventor: TAKATANI TAKAO; TOTSUKA ZENZABUROU;

MURATA MASAYOSHI

Applicant: FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO

Classification:

- international: A61K31/38; A61K31/55; C07D487/04; C07D513/04;

A61K31/38; A61K31/55; C07D487/00; C07D513/00; (IPC1-7): A61K31/38; A61K31/55; C07D487/04;

C07D513/04

- european:

Application number: JP19810216205 19811228 Priority number(s): GB19800041626 19801231

Report a data error here

Abstract of JP57131791

NEW MATERIAL:A compound of formulal[R<1> is OH; R<2> is lower alkoxyl; R<3> is H; R<4> is lower alkoxyl or R<3> and R<4> together form an N-C bond; X is CHOH, S, C=0, C=CHCN or C=NR<5> (R5 is lower alkoxyl)]. EXAMPLE:1, 2, 3, 11a-Tetrahydro-2, 8-dihydroxy -5- oxo-7-methoxy-5H-pyrrolo[2, 1-c][1,4]benzodiazepine. USE:An antimicrobial and antitumor agents. PROCESS:A, novel compound of formula II is catalytically reduced to give the compound of formulal(R<3> and R<4> together form an N-C bond), and a compound of formula III is reacted with a lower alkanol to afford the compound of formulal(R<3> is H; R<4> is lower alkoxyl). The compound of formula II which is a novel compound is prepared by the method according to the reaction formulas.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩ 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭57-131791

(全 12 頁)

DInt. Cl.3 識別記号 庁内整理番号 毯公開 昭和57年(1982)8月14日 C 07 D 487/04 1 2 8 8115-4C 513/04 1 1 1 6580-4C · 発明の数 2 # A 61 K 31/38 ADZ審査請求 未請求 31/55 ADU ADZ(C 07 D 513/04 277/00

弱ペンゾジアゼピン誘導体およびその製造法

②特 願 昭56-216205

243/00)

②出 願 昭56(1981)12月28日

優先権主張 ③1980年12月31日 ③イギリス (GB) ①8041626

⑩発 明 者 高谷隆男 川西市水明台1-5-87 ⑩発 明 者 戸塚善三郎

豊中市上新田 4-16-13-121

②発 明 者 村田正好

箕面市瀬川2-5-5

⑪出 願 人 藤沢薬品工業株式会社

大阪市東区道修町4丁目3番地

⑩代 理 人 弁理士 青木高

明 細 書

1. 発明の名称

ベンゾジアゼピン誘導体およびその製造法

2. 特許請求の範囲

1) 一般式

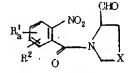
〔式中、R1 はヒドロキシ基、

R2 は低級アルコキシ基を意味し、

 ${f R}^8$ は水素を意味しかつ ${f R}^4$ は低級アルコキシ基を意味するかまたは ${f R}^8$ と ${f R}^4$ とがいっしょになって ${f N}$ ${f C}$ 結合を形成すること意味する。

X は >C + O + + O + + C +

2) (a) - 般式



〔式中、 \mathfrak{K}^1_a はヒドロキシ基または保護されたヒドロキシ基、

R2は低級アルコキシ基、

$$\mathbb{R}^1 \xrightarrow[\mathbb{R}^2]{\mathbb{N}} \underset{\mathbb{N}}{\bigvee} \mathbb{N}$$

〔式中、 \mathbb{R}^1 はヒドロキシ基を意味し、 \mathbb{R}^2 および X は前と同じ意味である〕で示される化合物を得るか、または

(b) 一般式

〔式中、 \mathbb{R}^1 、 \mathbb{R}^2 および X はそれぞれ前と同じ意味〕で示される化合物に低級アルカノールを反応させて、一般式

$$\mathbb{R}^1 \xrightarrow[\mathbb{R}^2]{} \mathbb{N} \xrightarrow[\mathbb{R}^4]{} \mathbb{R}^4_a$$

〔式中、 Ka は低級アルコキシ基を意味し、R1、R2 およびX はそれぞれ前と同じ意味である〕で示される化合物を得ることを特徴とする一般式.

「式中、 R^1 、 R^2 およびX は前と同じ意味であり、 R^3 は水素を意味しかつ R^4 は低級 アルコキシ基

〔式中、 R¹ はヒドロキシ藍、

R²は低級アルコキシ基を意味し、

 R^8 は水素を意味しかつ R^4 は低級アルコキシ基を意味するかまたは R^8 と R^4 とがいっしょになって N-C 結合を形成することを意味し、

XはCH-OH, >8, >C=O, >C=C+CNまたは R^5 が低級アルコキシ基である>C=N- R^5 を意味する〕で示すことができる。

上記定義において、 R²、 R⁴ および R⁵ における 低級アルコキシ基の好適を例としては、メトキシ 基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ 基、プトキシ基、イソプトキシ基、第3級プトキシ 基、ベンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等のような炭素原子 I ~ 6 個を有するアルコキシ基が 挙げられるが、特に好ましくは C₁ ~ C₃ の低級アルコキシ基である。

との発明のペンゾジアゼピン誘導体は下記に示 す種々の方法によって製造するととができる。

_<u>方法【</u>

を意味するかまたは R^3 と R^4 とがいっしょになって N-C 結合を形成することを意味する で示される化合物の製造法。

3. 発明の詳細な説明

との発明は新規ペンソジアゼピン誘導体に関する。 さらに詳しくは抗菌活性および抗腫瘍活性を有する新規ペンソジアゼピン誘導体、その製造法およびその医薬組成物に関する。

すなわち、との発明の一つの目的は抗菌剤および抗腫瘍剤として有用な新規ペンソジアゼピン誘導体を提供することにある。

との発明のもう一つの目的はベンゾジアゼピン 誘導体の製造法を提供することにある。

との発明のさらにもう一つの目的はペンソジアゼピン誘導体を主成分とする医薬組成物を提供することにある。

この発明によるペンゾジアゼピン誘導体は、

$$-$$
殷式: \mathbb{R}^{1} \mathbb{R}^{2} \mathbb{R}^{2} \mathbb{R}^{3} \mathbb{R}^{4} (I)

方法 [

〔式中、 \mathbb{R}^{I} 、 \mathbb{R}^{2} および X はそれぞれ前と同じ意味であり、

 $\mathbf{R}_{\mathbf{a}}^{\mathbf{I}}$ はヒドロキシ基または保護されたヒドロキシ基、

 \mathbf{R}_{a}^{4} は低級アルコキシ基をそれぞれ意味する]。 上記製造法を以下さらに詳細に説明する。

方法【

目的化合物 [la] は化合物 [ll] を接触還元に付すことにより製造することができる。

原料化合物[I] は新規であり、後述の方法によって製造することができる。

RIMにおける保護されたヒドロキシ基の保護基は慣用の保護基であればよく、好ましくはペンジル、2~ニトロペンジル、4~ニトロペンジルをとのような置換もしくは非置換アラルキル基である。

接触還元は、たとえばパラジウムー炭素、パラジウムー硫酸バリウム、パラジウム炭酸パリウム 等の慣用の接触還元用触媒を用いて行なわれる。

反応は通常、たとえばテトラヒドロフラン、酢酸エチル等の不活性溶媒中、冷却下ないしは加温下の温度範囲で行なわれる。さらに上記反応条件に加えてこの反応を低級アルカノール中で行なってもよい。しかしながら、たとえばメタノール、エタノール、プロパノール等の低級アルカノールを溶媒としてこの反応に使用する場合には、反応系内に目的化合物 [1a] と共に目的化合物 [1b] も生成するが、この場合もこの発明の範囲内に包含され、そのような場合には目的化合物 [1a]と[1b]

$$R_a^1$$
 NO_2 NO_2 R_a^6 R_a^1 NO_2 R_a^6 R_a^1 NO_2 R_a^6 R_a^1 R_a^2 NO_2 R_a^6 R_a^2 NO_2 R_a^6 R_a^7 NO_2 R_a^8 R_a^8 R_a^8 NO_2 R_a^8 NO_2 NO_2 NO_2 NO_3 NO_4 NO_2 NO_4 NO_4 NO_4 NO_5 NO_5 NO_5 NO_6 NO_6 NO_6 NO_6 NO_6 NO_6 NO_6 NO_7 NO_8 NO_8 NO_8 NO_8 NO_8 NO_8 NO_9 NO_9

〔式中、 R_a^1 、 R^2 およびX はそれぞれ前 と同じ意味であり、 R^6 はカルボキシ基またはエステル化されたカルボキシ基を意味する〕

製造法A

化合物 [VI] は化合物 [VII] またはそのカルボキシ基における反応性誘導体を化合物 [VII]と反応させることにより製造することができる。

原料化合物〔Viu〕には既知化合物および新規化合

とは慣用の方法によって単離、精製するととができる。

方法【

化合物 [lb] は化合物 [la] を低級アルカノール [ll] と反応させることにより製造することができる。

この反応は通常、たとえばメタノール、エタノ ール、プロパノール等の低級アルカノール [W]中、 冷却下ないしは加温下の温度範囲で行なわれる。

前記方法 【および】によって製造した目的化合物 [【a】および (【b】 は慣用の方法により単離し、かつ精製するととができる。

前記方法 【および 】の原料化合物 〔 】〕の製造法 を以下反応式により説明する。

物が含まれる。既知化合物、たとえば2-=トロー4-(4-=トロペンジルオキシ)-5-メトキシ安息香酸はザ・ジャーナル・オブ・アンチビオチックス、第30巻、第341頁に記載されている方法で製造することができ、新規化合物もこの方法に準じて製造することができる。

もう一つの原料化合物 [VII] にも新規化合物 が 含まれる。数種の新規化合物は後述の実施例で示 す方法により製造することができ、その他の新規 化合物もその方法に準じて製造することができる。

化合物 [YII] のR⁶ におけるエステル化されたカルボキシ基の好適な例としては、たとえばジフェニルメトキシカルボニル等のようなアル(低級)アルコキシカルボニル基が挙げられる。

化合物 [VIII] の反応性誘導体の好適な例は、たと えば酸塩化物、酸臭化物等の酸ハロゲン化物、酸 無水物、活性化エステルなどのような一般的によ く利用される反応性誘導体である。

原料化合物として遊離酸 [VIII] を使用する場合には、反応を慣用の組合剤の存在下に行なうことが

望ましい。

反応は通常、N,N-ジメチルホルムアミド、 ジメチルスルホキシド、テトラヒドロフラン、ジ クロロメタン、クロロホルム、ピリジンのような 容媒もしくはそれらの混合物中で行なわれる。

この反応は好ましくは、慣用の有機塩基もしく は無機塩基の存在下に行なわれる。

この反応は冷却下ないしは室温の温度範囲で行 なうととが望ましい。

X が X CH-OH を意味する目的化合物 $\{VI\}$ を この反応によって製造する場合、この目的化合物 を慣用の酸化剤(たとえばジョーンズ試薬、モファット試薬など)で酸化することによって、さらに X が X C=O である化合物 $\{VI\}$ D に転換することができる。

製造法 B

化合物 [V] は R⁶ がエステル化されたカルボキシ 基である化合物 [VI] を加水分解することによって 製造することができる。

加水分解は一般的に利用される加水分解法によ

類

アルカリ土金属等のような慣用の還元剤が挙げられる。

反応は通常、テトラヒドロフラン、酢酸エチル等の不活性溶媒中、冷却下ないしは加温下の温度 範囲で行なわれる。

この発明の目的化合物 [[] は抗腫瘍活性および 抗菌活性を有するので、抗腫瘍剤および抗菌剤と して人および動物の疾患治療用として有用である。

との発明の代表的化合物の抗腫瘍活性試験結果 を以下に示す。

試験

(1)試験化合物

試験化合物番号	化 学 式
1	CH ₃ O OH
2	CH ⁸ O OH OH

って行なうことができるが、たとえばアニソール などのカチオン捕捉剤の存在下にトリフルオロ酢 酸を用いて行なうことが望ましい。

この反応はジクロロメタン、クロロホルム等の 密媒を用いて、もしくは容媒を用いずに行なりと とができ、冷却下ないしは加温下の温度範囲で行 なわれる。

化合物 [1] は化合物 [V] を化合物 [IV] と反応させ、生成した化合物を次いで還元剤により還元することによって製造することができる。

この反応に使用すべき還元剤の例としては、水 業化アルミニウムリチウムなどのような水素化ア ルミニウムアルカリ金属もしくは水素化アルミニ ウムアルカリ土金属・水素化ホウ素リチウム等の 水素化ホウ素アルカリ金属もしくは水素化ホウ素

(2)試験方法

生後6週間以上経過し、雄の体重が189を超え、雌の体重が179を超えるBDF1系雌および雄マウスを試験に使用した。リンパ性白血病細胞(P388)を6~7日毎にDBA/2マウスに腹水細胞の腹腔内接種法により移入した。試験化合物をメチルセルローズ水溶液に溶解した。との試験においてはマウスへの白血病細胞接種24時間後に、試験化合物を各投与群にそれぞれ50m//が(コントロール群にはメチルセルローズ水溶液のみ)の没与量で1日1回、計4日間腹腔内でなのみ)の没与量で1日1回、計4日間腹腔内性をコントロールに対す寿命の延長度(ILS=T/C×100-100)によって表わした。式中、Tは投与群の平均生存期間で意味する。

試験結果を次の表に示す。

(3)試験結果

リンパ性白血病 P₁ 3 8 8 に対する試験化合物の 抗腫瘍性

試験化合物 番号	マウス数 (匹)	投与量/1日 (mg/Kg)	MST (日数)	I L S (%)
1	10	5 0	11.5	28
2	10	5 0	1 1.0	22
コントロール	10	0	9.0	_

この出願の抗菌組成物ならびに抗腫瘍組成物は、 たとえば活性を有する目的化合物[1]を主成分と し、外用、腸溶用、経口用もしくは非経口用に適 した医薬用有機もしくは無機担体もしくは賦形剤 と混合して、固体状、半個体状もしくは液状の剤 形で使用することができる。

有効成分はたとえば、通常の無毒の医薬として 許容される担体と混合し、錠剤、ベレット剤、カ プセル剤、坐剤、液剤、乳剤、懸濁剤その他使用 に適した形で使用してもよい。使用しうる担体は 水、プドウ糖、乳糖、アラピアゴム、ゼラチン、 マンニトール、でん粉ベースト、マグネシウムト リシリケート、タルク、とうもろとしてん粉、尿素 ラチン、コロイドシリカ、馬鈴馨でん粉、尿素そ

(1) 2-=トロー4ー(2-=トロペンジルオキシ) -5ーメトキシペンゾイルクロリド(99)のテトラヒドロフラン(30ml) 溶液を4ーヒドロキシーLープロリン(3.869)、トリエチルアミン(5.959) および水(40ml)の混合物に加えた。この反応液を常温で10分間撹拌し、減圧濃縮した。残った水溶液を濃塩酸でPH1.5 に調整した。析出した沈殿を沪取、水洗して、五酸化リンで乾燥した後、エタノールから再結晶して、1ー〔2-=トロー4ー(2-=トロペンジルオキシー5ーメトキシペンゾイル〕-4ーヒドロキシー1ープロリン(10.99)を得た。融点219~220℃。

 $1R(yy_3-n):1720, 1635cm^{-1}$

NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 2.0 - 2.4 (2H, m), 3.08 (1H, d, J=11Hz), 3.55 (1H, dd, J=11Hz, 5Hz), 3.97 (3H, s), 4.17 - 4.5 (1H, m), 4.47 (1H, t, J=8Hz), 4.9 - 5.3 (1H, ¬¬¬- γ s), 5.62 (2H, s), 6.95 (1H, s), 7.47 - 7.97 (3H, m), 8.18 (1H, d, J=8Hz), の他の製剤化に適した固体状、半固体状もしくは 液状の担体であり、また補助的に安定剤、濃厚化 剤、着色剤かよび芳香剤などを加えてもよい。抗 菌組成物はまた、有効成分が製剤中で抗菌活性を 安定に維持するように、保存剤もしくは静菌剤を 含んでいることもできる。有効成分[]]は病原菌 感染症の症状、もしくは腫瘍の症状に応じて所望 の効果を発揮するのに充分な量の抗菌組成物かよ び抗腫瘍組成物中に含有させればよい。

この組成物を人に適用する場合、静脈内投与、 筋肉内投与もしくは経口投与することが望ましい。 目的化合物 [1] の投与量もしくは有効量は治療す べき個々の患者の年齢および状態によって変化す るが、人もしくは動物に投与する有効成分の1日 量は通常1~1000mg/Kg体重の範囲で選択される。

ペンゾジアゼピン誘導体[I]の製造に使用する 原料化合物は下記のような方法で製造することが できる。

製造例1

元素分析 (C₂₀ H₁₉ N₈O₁₀ として)

計算值 C、52.06; H、4.15; N、9.11

測定値 C、51.95;H、3.95;N、9.08

(2) 1 - [2-=トロー4-(2-=トロペンジル オキシ)~5-メトキシベンゾイル]~4~ヒド ロキシー L - プロリン (6.17 %)と 1, 1 - カル ポニルシイミダゾール(4.359)と乾燥テトラヒ ドロフラン(100ml)との混合物を窒素ガス雰囲 気中、40℃で1時間攪拌した。との溶液に水素 化アルミニウムリチウム (0.59を2回)を-10 でで攪拌下に加えた。混合物を同じ温度で10分 間攪拌した後、水(10㎡)を加えた。生成した 沈殿を沪別し、沪液を酢酸で p H 6 に調整し、減 圧蒸留に付した。残査を酢酸エチルに溶解し、炭 酸水素ナトリウム水溶液および水で洗浄し、硫酸 マクネシウムで乾燥して活性炭処理し、沪過後減 圧下に蒸発乾固して、1-[2-ニトロー4-(2 - ニトロペンジルオキシ) - 5 - メトキシペン ゾイル〕-4-ヒドロキシーL-2-ピロリジン カルブアルデヒド(4.59)を得た。分析用試料

特開昭57-131791(6)

はテトラヒトロフランから再結晶した。融点190 ~192c(分解)

IR(\$\mathref{P} = -\mu\$) νmax: 1740, 1620cm⁻¹

NMR(DMSO - d₆) δppm: 1.87 - 2.27(2H, m),
2.98(1H, dd, J=10Hz, 3.4Hz), 3.56(1H,
dd, J=10Hz, 4Hz), 4.10 - 4.5(2H, m), 4.7
- 5.0(1H, m), 5.63(2H, s), 7.14(1H, s),
7.5 - 8.0(3H, m)

製造例 2

(1) 製造例 1 (1) の方法と同様にして下記化合物を製造した。

1 - (2-=トロー4-ペンジルオキシー5-メトキシペンゾイル)-4-ヒドロキシーL-プロリン

NMR(LMSO-d₆) δ ppm: 1.9-2.3(2H, m), 2.83 -3.2(1H, 7π -Fd, J=11Hz), 3.51(2H, dd, J=11Hz, 5Hz), 3.93(3H, s), 3.8-4.13(1H, m), 4.13-4.7(2H, m), 5.26(2H, s), 6.9(1H, s), 7.43(5H, s), 7.83(1H, s)

(2) 1 - (2 - ニトロー4 - ペンジルオキシー5 -

ル(1.948)と乾燥テトヲヒドロフラン(100 ml)との混合物を 4 0 ℃で 2 時間攪拌した。 との 容液を水素化アルミニウムリチウム(150m)と 乾燥テトラヒドロフラン(100㎡)との混合物に 窒素ガス雰囲気中、~10℃で滴下した。との混 合物にさらに水素化アルミニウムリチウム(50 Wを2回)を追加し、混合物を-10℃で20分 間攪拌した。との混合物に水(200㎡)と酢酸エ チル(100㎡)とを-20℃で加えた。不容物を 沪別した後、沪液の有機閣を分離して取り、水洗 後硫酸マグネシウムで乾燥し、活性炭処理して炉 過した後、容媒を減圧下に留去した。残渣を酢酸 エチル中で粉末化した後、沪取して、1-(2-ニトロー 4 ーペンジルオキシー 5 ーメトキシペン ゾイル) - 4 - オキソーL - 2 - ピロリジンカル プアルデヒド(1.29)を得た。

 $IR(z = -n) \nu max : 1730, 1635 cm^{-1}$

製造例 3

(1) 2 - = トロー 4 - (4 - = トロペンシルオキシ) - 5 - メトキシペンゾイルクロリド(5.189)

メトキシペンゾイル)-4-ヒドロキシーLープロリン(3.39)とアセトン(100ml)との混合物に窒素ガスを吹込みながらジョーンズ試薬(9ml)を加えた。この混合物を常温で10分間攪拌した後、熔媒を減圧下に留去し、残渣に酢酸エチルを加えた。有機層を傾斜して取り、水洗後硫酸マグネシウムで乾燥し、活性炭処理して沪過し、熔媒を減圧下に留去した。残渣を酢酸エチルージイソプロピルエーテル中で粉末化し、沪取して、1-(2-=トロー4ーペンジルオキシー5ーメトキシペンゾイル)-4-オキソーLープロリン(1.759)を得た。

IR(ヌジョール) ymax: 1760cm⁻¹

NMR (DMSO-d₆) δ p pm: 2.2-3.4 (2H, m), 3.4 -4.0 (2H, m), 3.94 (3H, s), 4.08-4.6 (1H, m), 5.24 (2H, s), 7.0 (1H, s), 7.42 (5H, s), 7.8 (1H, s)

(3) 1 - (2-=トロ-4-ベンジルオキシ-5-メトキシベンゾイル) - 4 - オキソーL - プロリ ン(1.65%)とN, N-カルボニルジイミダゾー

の乾燥テトラヒドロフラン(60ml)容 被を L ー 4 ーチアゾリンカルポン酸(2.05 g)とトリエチルフミン(4.2 g)と水(70ml)との混合物に常温で撹拌したがら加えた。混合物を 1 時間撹拌し、次いで減圧濃縮した。残った水溶液を濃塩酸でpH 3 に調整し、酢酸エチルで乾燥後、活性炭処理した。がはし、硫酸マグネシウムで乾燥後、活性炭処理した。がなを減圧下に蒸発乾固した。砂液を減圧下に素発乾固した。残ロー4ー(4ーニトロペンジルオキシリー5ーメポン酸(5.13 g)を得た。 融点 115~117 c。

IR($\cancel{33}$ =- $\cancel{\nu}$) ν max: 3500, 1730, 1630 \emph{cm}^{-1} NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 3.0-3.5(2H, m), 3.98 (3H, s), 4-5.2(3H, m), 5.43(2H, s), 7.0 (1H, d, J=1Hz), 7.73(2H, d, J=8Hz), 7.85(1H, s), 8.27(2H, d, J=8Hz)

(2) 3 - (2 - = トロー 4 - (4 - = トロベンジルオキシ) - 5 - メトキシペンゾイル) - L - 4 - チアゾリンカルボン酸(1.79) と 1, 1 - カルボ

特開昭57-131791(フ)

ニルジイミダゾール(1.29)と乾燥テトラヒドロ フラン(50㎡)との混合物を40℃で2時間攪拌 して均一な俗液を得た。との俗液を水素化アルミ ニウムリチウム(100m)と乾燥テトラヒドロフ ラン(50㎖)との混合物に窒素ガス雰囲気中、-10℃で滴下した。との混合物に水素化アルミニ ウムリチウム(100mを3回)を同じ温度で攪拌 下に追加し、これに水(10㎡)を加えた。混合物 を酢酸で pH 5 に調整 し、減圧下に熔媒を留去し た。残渣を酢酸エチル(100㎡)に溶解し、不容 物を沪別した。沪液を炭酸水素ナトリウム水溶液 および水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した 後、活性炭処理して沪過した。沪液を減圧下に蒸 留した。残渣をエーテル中で粉末化して、3-(2---トロー4-(4--トロペンジルオキシ) - 5 - メトキシペンゾイル) - L - 4 - チァゾリ ジンカルプアルデヒド(550째)を得た。

IR($\mathcal{S}\mathcal{Y}_3 - \mathcal{L}$) ν max: 1740. 1620 cm⁻¹
NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 3.0-3.67(2H, m),
3.77-4.57(3H, m), 4.0(3H, s), 5.43(2H,

(2H, m), 3.07-3.73(2H, m), 4.0-4.53 (2H, m)

元素分析 (C10 H17 N1O5 として)

計算值 C、51.97; H、7.41; N、6.06

測定值 C、5 2.0 1; H、7.57; N、6.2 0

(2) ペンソフェノンヒドラグで(1969)の酢酸とカル(12)を液に温度を0~10℃に維加えたの酢酸し、したい、これに酸化ニッケル(4839)を加たたの間提供を続けた。混合物をデトレーをでは、したでは、1770のでは、1970のでは、1970のでは、1770ので

7.87(1H, s), 8.3(2H, d, J=9Hz), 9.67 (1H, $\nabla P - F$ s)

製造例4

(1)水ージオキサン50%(V/V)混合物(22) に4ーヒドロキシーLープロリン(1318)、トリエチルアミン(3038)および2ー(tertープトキシカルボニルオキシイミノ)ー2ーフェニルアセトニリル(2708)を加えた。混合物を常温で5時間撹拌し、塩化メチレン(300㎡で3回)で抽出した。水溶液の方を濃塩酸でPH3に調整し、この酸性化した溶液を酢酸エチル(500㎡で5回)で抽出した。抽出液を食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後炉過し、溶媒を減圧下に出た。カーtertープトキシカルボニルー4ーヒドロキシーLープロリン(1778)を無色の油状物として得た。分析用試料は酢酸エチルから再結晶した。融点126~127℃。

IR(純物質) vmax: 3350, 1730, 1655 cm⁻¹ NMR(DMSO-d₆) δppm: 1.4(9H, s), 1.8-2.4

ドロキシーレープロリンジフェニルメチルエステル(2569)を得た。融点103~104℃。

 $1R(\cancel{SS}_3 - \cancel{N})$ vma x : 3500. 1720. 1690 cm^{-1} $NMR(DMSO - d_6)$ $\delta ppm : \frac{1.17}{1.38} (\frac{8}{8})$ 9H,

1.77 - 2.33 (2H, m), 3.13 - 3.67 (2H, m),

4.1-4.63 (2H, m), 5.10 (1H, d, J=4Hz),

6.83(S) 6.90(S))1H, 7.38(10H, s),

元素分析 (C28 H27 N1 O5 として) .

計算値 C、69.50; H、6.85; N、8.52

測定值 C、69.55; H、6.89; N、3.53

(3) 氷冷したトリフルオロ酢酸(24ml)のピリジン(48ml)溶液にN-tertープトキシカルボニルー4ーヒドロキシーLープロリンジフェニルメチルエステル(2369)のジメチルスルホキシド(500ml)溶液を加えた。この溶液にN,N'ージシクロヘキシルカルボジイミド(8729)を加え、常温で一夜環律を継続した。反応混合物をエーテル(32)で希別して、これにシュウ酸(1629)のメタノール(500ml)溶液を加えた。二酸化炭素ガスの発生が終了した後、水(500ml)を混合

特開昭57-131791(8)

物に加えた。析出した沈殿を沪過し、有機層を取って炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した後、水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥し、沪過後減圧下に蒸発乾固した。残渣をエーテルーへキサン中で粉末化した。粉末をペキサンで洗浄し、エーテルから再結晶して、Nーtertープトキシカルボニルー 4ーオキソー Lープロリンジフェニルメチルエステル(1979)を得た。融点 97~98 ℃。

IR(\$\mathref{S}_3-\mu\$) \(\nu\max\): 1760, 1740, 1700 cm⁻¹

NMR(DMSO-d₆) δppm: \(\frac{1.27}{1.4}\)(S)\)9H, 2.45 (

1H, dd, J=18Hz, 3Hz), 3.27(1H, dd, J=

18Hz, 10Hz), 3.65(1H, d, J=18Hz), 3.98

(1H, d, J=18Hz), 4.82(1H, dd, J=10Hz,

3Hz), 6.86(1H, s), 7.35(10H, s),

元素分析 (C28 H25 N1O5 として)

計算值 C、69.86; H、6.37; N、3.5 § 測定值 C、69.60; H、6.47; N、3.7 2

(4)トリエチルアミン(7.678)のエタノール(50 ml) 容液をN - tert-プトキシカルポニルー4ーオキソーL-プロリンジフェニルメチルエステル

7.30(10H, s)

(5) Nーtertープトキシカルボニルー 4ーメトキシイミノー Lープロリンジフェニルメチルエステル (5.0 g) とメタノール (50 ml)との混合物を氷水浴で冷却しながら、これに塩化水素ガスで飽和したメタノール (20 ml)を加えた。この混合物を3~5 でで3時間攪拌した。この溶液を減圧濃縮し、残った水溶液を炭酸水素ナトリウム水溶液でpH8.0 に調整し、酢酸エチルで抽出した。有機腐を分離して取り、水洗後硫酸マグネシウムで乾燥し、活性炭処埋後炉過し、溶媒を減圧下に留去して、4ーメトキシイミノーLープロリンジフェニルメチルエステル (2.5 g)を褐色の油状物として得た。

IR(¬1/ν L) νmax: 3330, 1735 cm⁻¹

NMR(CDC 3) δ ppm: 2.7 - 3.03 (3H, m), 3.6
3.83 (2H, m), 3.85 (3H, s), 3.9-4.25 (1H, m), 6.90 (1H, s), 7.33 (10H, s)

(6) 2 - ニトロー 4 - (4 - ニトロペンジルオキシ) - 5 - メトキシ安息香酸 (4.4 9) とペンゼン (

(15.09)、N-メチルヒドロキシルアミン塩酸塩(6.349) およびエタノール(50㎡)の混合物に加えた。この溶液を攪拌しながら50℃に6時間加熱した後、溶媒を減圧下に留去した。残渣を酢酸エチルと水とに溶解した。有機層を分離し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、炉過し、溶媒を減圧下に留去して、淡褐色の油状物(14.89)を得た。この油状物を少量のベンゼンに溶解し、カラムをジイソプロピルエーテルで溶出して、N-tertープトキシカルボニルー4ーメトキシイミノーレープロリンジフェニルメチルエステル(8.59)を無色の粉末として得た。分析・州試料はジイソプロピルエーテルから再結晶した。融点108~112 で、

IR(Z J π - ν) νmax: 1745, 1695 cm⁻¹

NMR (DMSO - d₆) δρpm: 1.13 - 1.57 (9H, m),

2.73 - 3.13 (3H, m), 3.83 (3H, s), 4.20 (
2H, s), 4.47 - 4.83 (1H, m), 6.87 (1H, s),

50㎖)との混合物に塩化チオニル(6.0g)のペ ンゼン(50㎡)溶液を加えた。この混合物を攪拌 下に2時間還流した後、減圧下に蒸発乾固した。 残渣にベンゼンを加えて再度蒸発乾固し、残渣を 酢酸エチルに溶解した。この溶液を氷水浴中で冷 却した4ーメトキシイミノーLープロリンジフェ ニルメチルエステル (4.19)、トリエチルアミン (2.09)および酢酸エチル (50ml)の混合物に加 えた。混合物を常温で2時間攪拌した後、水洗し た。有機層を分離して取り、硫酸マグネシウムで 乾燥し、溶媒を減圧下に留去した。油状残渣を酢 酸エチルーエーテルで再結晶し、粉砕し、沪過し て、1-[2-ニトロー4-(4-ニトロペンジ ルオキシリー5ーメトキシベンソイルコー4ーメ ・ トキシイミノーLープロリンジフェニルメチルエ ステル(8.19)を得た。分析用試料は酢酸エチル - エタノールから再結晶した。融点145~147 r(分解)。

> IR($xy_3-\mu$) $ymax: 1740, 1650 cm^{-1}$ NMR(DMSO-d₆) $\delta ppm: 2.77-3.56(2H, m)$.

特開昭57-131791(9)

 $\frac{3.63}{3.75}$ $\frac{8}{8}$ $\frac{3}{3}$ $\frac{1}{1}$ $\frac{3}{1}$ $\frac{1}{1}$ $\frac{1}{1}$

(7) 1-〔2-ニトロー4ー(4-ニトロベンジルオキシ)-5ーメトキシペンゾイル〕-4ーメトキシイミノーLープロリンジフェニルメチルエステル(5.479)とアニソール(3ml)との混合物にトリフルオロ酢酸(9ml)を加えた。この溶液を常温で30分間攪拌した。この溶液にジイソプロピルエーテルを加え、析出した沈殿を沪取して、1ー〔2-ニトロー4ー(4ーニトロベンジルオキシ」-5ーメトキシベンゾイル〕-4ーメトキシイミノーLープロリン(4.479)を得た。

IR($\varnothing \varnothing = -\mathcal{N}$) ν max: 1720. 1690 cm⁻¹

NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 2.6-3.6(2H, m),

3.70(S) 3H, 3.97(3H, s), 4.0-5.0(3H, m), 5.42(2H, s), 7.12(1H, s), 7.71(2H, d, J=9Hz), 7.82(1H, s), 8.25(2H, d, J=9Hz), 10.16(1H, s)

製造例 5

(1) N - tert-プトキシカルポニルー4ーオキソー
L - プロリンジフェニルメチルエステル(11.85

8)とトリフェニルシアノメチレンホスフォラン
(9.648)とをテトラヒドロフラン(100ml)に

密解した。この溶液を攪拌下に5時間遺流し、次
いで溶媒を滅圧下に留去した。残渣をベンゼンに
溶解してシリカゲルクロマトグラフィーに付し、
クロロホルムで溶出した。目的化合物を含む画分
を合わせて溶媒を滅圧下に留去して、N - tert
ープトキシカルポニルー4ーシアノメチレンーL
ープロリンジフェニルメチルエステル(11.28)
を得た。

IR(フイルム) vmax: 2230, 1740, 1700 cm⁻¹

(8) 1 - [2 - = トロー4 - (4 - = トロペンジル オキシ)ー5ーメトキシペンゾイル]ー4ーメト キシイミノー L ープロリン (3.19)、 N, N'ーカ ルポニルジイミダゾール(2.069)および乾燥テ トラヒドロフラン(200ml)の混合物を40℃で 2時間攪拌した。との溶液を水素化アルミニウム リチウム(200m) および乾燥テトラヒドロフラ ン(100㎡)の混合物に窒素ガス雰囲気中、-10 でで滴下した。 この混合物に水素化アルミニウム リチウム(200枚を2回)を追加した。この混合 物に水(200ml)を-20 ℃で加えた。 混合物を 酢酸で p H 5.0 に調整し、酢酸エチルを加えた。 有機層を分離して取り、水洗後硫酸マグネシウム で乾燥し、沪過した後、溶媒を減圧下に留去した。 残瘡を酢酸エチルに溶解し、シリカゲルクロマト グラフィーに付した。酢酸エチルで熔出して、1 - [2-ニトロー4-(4-ニトロペンジルオキ シ)-5-メトキシペンゾイル]-4-メトキシ イミノーL-2-ピロリジンカルプアルデヒド(700m)を黄色粉末として得た。

NMR(CDC 18) δ ppm: 1.2-1.6(9H, m), 2.7-3.3(2H, m), 4.2-4.5(2H, m), 4.5-4.87(1H, m), 5.1-5.4(1H, m), 6.9(1H, s), 7.33(10H, s)

(2) N-tert-プトキシカルボニルー4-シアノメチレンーL-プロリンジフェニルメチルエステル(9.179)をメタノール(50ml)に容解した。との容液に塩化水素ガスを飽和したメタノール(20ml)を加えた。容液を室温で4時間攪拌した後、水水浴で冷却し、トリエチルフミンでPH8.0に調整した後、減圧下に容媒を留去した。残渣に酢酸エチルを加えて不容物を戸別した。 戸液を水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥し、活性炭処理後戸過し、減圧下に溶媒を留去して、4-シアノメチレン-L-プロリンジフェニルメチルエステル(4.329)を褐色の油状物として得た。

IR(71μμ) νmax: 3340, 2200, 1720 cm⁻¹

NMR(DMSO-d₆) δppm: 2.68-3.0(2H, m),
3.36-3.8(2H, m), 3.88-4.2(1H, m), 5.55.72(1H, m), 6.8(1H, s), 7.16-7.5(10H,

m)

(3) 2 ーニトロー 4 ーベンジルオキシー 5 ーメトキシベンツイルクロリド (4329)と 4 ーシアノメチレンー L ープロリンジフェニルメチルエステル (4.289)とを酢酸エチル (80ml)(C 容解し、この溶液でトリンシランの酢酸エチル (20ml)溶液を氷水浴中で冷却した。 この溶液でトリエチルで、常温で 2 時間撹拌した。 反応混合物を水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、活性炭・世し、溶媒を減圧下に留去して、1 ー (2 ーニトロー 4 ーベンジルオキシー 5 ーメトキシベンジイル)ー 4 ーシアノメチレンー L ープロリンジフェニルメチルエステル (7.69)を褐色の油状物として得た。

NMR (DMSO-d₆) δppm: 2.9-4.0(4H, m), 3.9 (3H, s), 4.1-4.5(1H, m), 5.28(2H, s), 5.6-6.1(1H, m), 6.87(1H, s), 7.1-7.6 (16H, m), 7.83(1H, s)

(4) 1 - (2 -= トロー 4 - ペンジルオキシー 5 -メトキシペンゾイル) - 4 - シアノメチレン- L

物に水素化アルミニウムリチウム(100mを2回)を追加した。この混合物に水(20ml)と酢酸エチル(300ml)とを-20℃で加えた。不容物を戸別し、沪液の有機層を分離して取り、水洗して硫酸マグネシウムで乾燥した後、活性炭処理して沪過し、減圧下に容媒を留去して1-(2-ニトロー4-ペンジルオキシー5-メトキシベンゾイル)-4-シアノメチレン-L-2-ピロリジンカルプアルデヒド(2.99)を黄色粉末として得た。

IR($zz_{3}-n$) $vmax: 2240, 1730, 1640 cm^{-1}$

次に、この発明を実施例により説明する。

実施例1

1-[2-=トロー4-(2-=トロベンジルオキシ」-5-メトキシベンゾイル]-4-ヒドロキシーL-2-ピロリジンカルブアルデヒド(2.549)のテトラヒドロフラン(200㎡)溶液を10%パラジウム-炭素(1.79+1.59)を触媒として、常温で3時間水素添加した。触媒を沪別し、沪液を減圧濃縮した。生成した沈殿を沪取し、酢酸エチルで洗浄し、一夜風乾して、1.2.3.11a

ープロリンジフェニルメチルエステル (4.6 g)とアニソール (2 ml)との混合物 にトリフルオロ酢酸 (6 ml)を加え、この溶液を常温で 2 時間攪拌した。この溶液に酢酸エチルを加えた。析出した沈殿を戸取して1 - (2 - = トロー4 - ベンジルオキシー5 - メトキシベンゾイル) - 4 - シアノメ・チレン-L-プロリン (3.4 g)を得た。

IR($\cancel{Z}\cancel{S}=-\cancel{L}$) $ymax: 2240.1745, 1650 cm^{-1}$ NMR(DMSO-d₆) $\delta ppm: 2.9-3.3(2H, m), 3.5$ -4.0(2H, m), 3.97(3H, s), 4.1-4.5(1H, m), 5.27(2H, s), 5.6-6.0(1H, m), 7.03(1H, s), 7.6(5H, s), 7.87(1H, s)

(5) 1 - (2 - ニトロー 4 - ベンジルオキシー 5 - メトキシベンソイル) - 4 - シアノメチレンー L - プロリン (3.3 g) と N, N - カルボニルジイミダゾール (3.7 g) と乾燥テトラヒドロフラン (200 ml) との混合物を 40 でで 2時間攪拌した。 この溶液を水素化アルミニウムリチウム (400 ml) の乾燥テトラヒドロフラン (5.0 ml) 中混合物に 窒素ガス雰囲気中 - 10 でで滴下した。 この混合

ーテトラヒドロー 2、8 ージヒドロキシー5 ーォキソー 7 ーメトキシー 5 H ーピロロ [2,1-C][1.4]ペンゾジアゼピン(888m)を得た。 戸液と洗液とを合わせて、 容媒を減圧下に留去した。 残渣をエーテル中で粉末化して上記と同じ化合物(445m)を得た。 融点 155℃(分解)。

IR(\varnothing 3- κ) ν max: 3320, 1595, 1455, 1430, 1270 cm^{-1}

NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 1.6-2.17 (2H, m), 2.83-4.0 (3H, m), 3.62 (3H, s), 4.0-4.5 (1H, m), 6.13 (1H, s), 7.28 (1H, d, J=4Hz), 7.37 (1H, s)

実施例 2

(1) 1 - (2 - = トロー 4 - ベンジルオキシー 5 - メトキシペンゾイル) - 4 - オキソー L - 2 - ピロリジンカルプアルデヒド(1.0g)の酢酸エチル(80 ml) 容夜を 5 %パラジウム - 硫酸パリウム(1.4g)を触媒として、常温で 3 時間水業化した。触媒を沪別した後、沪液を滅圧下に蒸発乾固し、残渣を酢酸エチル中で粉砕し、沪取して1.2.3.

特開昭57-131791 (11)

11a-テトラヒドロー 2,5-ジオキソー 7 ーメトキシー 8 ーペンジルオキシー 5 H - ピロロ [2,1-C][1.4]ペンゾジアゼピン(0.859)を得た。

NMR (DMSO - d_6) δ p pm : 3.0 - 4.0 (3H, m),3.95 (3H, s), 4.1 - 4.67 (1H, m), 5.26 (2H, s), 7.02 (1H, s), 7.43 (5H, s), 7.65 (1H, s), 7.83 (1H, d, J=3Hz)

(2) 1, 2, 3, 11a ーテトラヒドロー 2, 5 ージオキソー7 ーメトキシー8 ーベンジルオキシー5 Hーピロロ (2, 1 ー C) [1.4] ペンゾジアゼピン(0.8 タ)をメタノール (30 ml) および酢酸エチル(70 ml) に溶解した。この溶液を10%パラジウムー炭素(500 ml)を触媒として、常温で30分間水素添加した後、沪過した。沪液を減圧蒸留して残渣をメタノールと酢酸エチルとの混合溶媒(1:20)中で粉末化し、沪過して、1, 2, 3, 11a ーテトラヒドロー 2, 5 ージオキソー7 ーメトキシー8 ーヒドロキシー5 Hーピロロ [2, 1 ー C] [1.4] ペンゾジアゼピン (193 mg) を得た。

°C

IR $(\cancel{S}\cancel{3}-\cancel{h})$ ν max: 3350, 1610 cm^{-1} NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 3.0-3.5 (2H, m), 3.76 (3H, s), 3.9-4.8 (3H, m), 7.0 (1H, s), 7.16 (1H, s), 7.62 (1H, $\cancel{7}\cancel{p}-\cancel{h}$ s)

実施例4

1-[2-=トロー4-(4-=トロベンジルオキシ)-5-メトキシペンゾイル]-4-メトキシイミノーL-2-ピロリジンカルプアルデヒド(650mg)の酢酸エチル(60ml)溶液を5%パラジウム-硫酸バリウム(1.89)を触媒として、常温で4時間水素添加した。触媒を炉別した後、炉液を減圧下に蒸発乾固した。残渣を酢酸エチルージイソプロピルエーテル中で粉末化し、炉過して1,2,3,11a-テトラヒドロ-2-メトキシイミノー5-オキソー7-メトキシー8-ヒドロキシー5H-ピロロ[2,1-C][1,4]ベンソジアゼピン(184m)を得た。

IR(\varnothing 2=- κ) ν max: 1620, 1520 cm⁻¹
NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 2.5-3.1 (2H, m), 3.1

IR $(\cancel{S}\cancel{S}\cancel{S}\cancel{S}-\cancel{N})$ y max : 1740, 1600 cm^{-1} NMR $(DMSO-d_6)$ δp pm : 3.0 -4.0 (3H, m), 2.5 -4.0 (4H, m), 3.76 (3H, s), 4.0 -4.5 (1H,

m), 6.66(1H, s), 6.80(1H, d, J=4Hz),

7,60(1H, s)

実施例3

3-{2-=トロー4-(4-=トロペンジルオキシ)-5-メトキシペンゾイル]-L-4-チアソリジンカルプアルデヒド(300m)を酢酸エチル(60ml)とメタノール(20ml)との混合容媒に容解した。との容液をパラジウムー硫酸パリウム(250m)を触媒として、常温で2時間水素添加し、との反応混合物に10%パラジウムー炭素(200m)を加えて、水菜添加をさらに2時間継続した。触媒を沪別し、沪液を減圧下に蒸発乾固した。残渣をエーテルおよび酢酸エチルーエーテル(1:2)で粉末化して、1,11a-ジヒドロー5-オキソー7-メトキシー3-ヒドロキシー3H,5H-チアゾロ[4,3-C][1,4]ペンゾジアゼピン(41m)を得た。融点187~188

-4.1(2H, m), 3.80(3H, s), 3.83(3H, s), 4.1-4.67(1H, m), 6.58(1H, s), 7.02(1H, s), 7.24(1H, d, J=3Hz), 10.23(1H, s)

実施例5

1-(2-=トロー4ーペンジルオキシー5ーメトキシベンゾイル)ー4ーシアノメチレンーL
-2ーピロリジンカルプアルデヒド(2.9%)を
メタノール(10ml)と酢酸エチル(150ml)と
の混合溶媒に溶解した。この溶液を10%パラジウムー炭素(400m)を触媒として、常温で2時間水素添加した。触媒を沪別した後、沪液を減圧下に蒸発乾励した。残渣を酢酸エチルージイソプロピルエーテル(1:2)中で粉末化して、1.2,3,11aーテトラヒドロー2ーシアノメチレンー5ーオキソー7ーメトキシー8ーヒドロキシー5Hーピロロ[2,1-C][1,4]ペンゾジアゼピン(635my)を得た。

IR($\varnothing \vartheta_3 - N$): 1620, 1600 cm⁻¹

NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 3.23-4.0(4H, m),
3.8(3H, s), 4.1-4.5(1H, m), 5.0-5.3(1H,

m), 7.0(1H, s), 7.2(1H, d, J=4Hz), 7.76(1H, s)

実施例 6

1.2,3,11aーテトラヒドロー2.8ージヒドロキシー5ーオキソー7ーメトキシー5日ーピロロ[2,1-C][1.4]ペンソジアゼピン(400mg)のメタノール(100ml)溶液を冷蔵庫中に5日間放置した。溶媒を減圧下に留去した後、残盗をエチルエーテルー酢酸エチル(1:1)中で粉末化して、1.2,3,10.11,11aーヘキサヒドロー2.8ージヒドロキシー5ーオキソー7.11ージメトキシー5日ーピロロ[2.1-C][1,4]ペンゾジアゼピン(310mg)を黄色粉末として得た。

NMR (DMSO- d_6) δ ppm: 1.57-2.4(2H, m), 3.0-4.0(3H, m), 3.17(3H, s), 3.63(3H, s), 4.0-4.5(1H, m), 6.28(1H, s), 7.0 (1H, s), 7.31(1H, d, J=6Hz)

特許出願人 藤沢薬品工業株式会社 代 理 人 弁理士 青 木 高